ILL Document Delivery



REG-14810063

VAUZGE

NLM -- W1 ZH33 (Gen)

US PATENT AND TRADEMARK OFFICE SCIENTIFIC AND TECHNICAL INFO CTR 107 S. WEST STREET, PMB 803 ALEXANDRIA, VA 22314

ATTN: SUBMITTED: 2009-10-26 17:01:02 PHONE: 571-272-2517 PRINTED: 2009-10-27 09:12:32

FAX: 571-272-0230 REQUEST NO.: REG-14810063

E-MAIL: STIC-DOCS@uspto.gov SENT VIA: DOCLINE

DOCLINE NO.: 28018432

REG Copy Journal

TITLE: ZHONG CAO YAO = CHINESE TRADITIONAL AND HERBAL

DRUGS

PUBLISHER/PLACE: Zhong t'sao yao za zhi bian ji bu Shaoyang :

VOLUME/ISSUE/PAGES: 2002;33(7):609-611 609-611

DATE: 2002

ISSN: 0253-2670

OTHER NUMBERS/LETTERS: Unique ID.: 9421493

28018432

SOURCE: Unique Key

MAX COST: \$4.00

COPYRIGHT COMP.: Guidelines
CALL NUMBER: W1 ZH33 (Gen)

REQUESTER INFO: 695983

DELIVERY: E-mail Post to Web: STIC-DOCS@uspto.gov

REPLY: Mail:

KEEP THIS RECEIPT TO RECONCILE WITH BILLING STATEMENT For problems or questions, contact NLM at http://www.cf.nlm.nih.gov/ill/ill_web_form.cfm or phone 301-496-5511. Include LIBID and request number.

NOTE:-THIS MATERIAL MAY BE PROTECTED BY COPYRIGHT LAW (TITLE 17, U.S. CODE)

黄酮类成分为双氢杨梅树皮素,故本实验采用双氢 杨梅树皮素为指标来测定藤茶药材中黄酮类成分的 含量。

室

1)

在

达

对别

篗,

甲

习,

定

果

88

程

1人

」溶

i各

25 $\triangle A$ SD

茶

. 40

制定

計

安文

と成 中方

を耐

93

主要

3.2 藤茶样品中含有较多叶绿素,有报道[8]用石油 醚除去其叶绿素后,加入 AlCl。溶液,直接在双氢杨 梅树皮素与 AICI。络合物的最大吸收波长下测定藤 茶样品中黄酮类成分的含量。但我们在实验中发现, 用石油醚提取虽可除去大部分叶绿素,但仍存在背 景吸收,直接用普通分光光度法测定往往会使测得 值偏高。本实验采用差示分光光度法,利用藤茶样品 溶液中黄酮类成分与 ZrOCl₂ 络合后,在(318±1) nm 波长下吸光度值发生显著变化,所测得的络合 前后的吸光度差值与藤荼中黄酮类成分在一定浓度 范围内呈线性关系(4.576~22.88 μg/mL),而样品 中共存的其它组分如叶绿素等由于在此波长下不发 生吸收性质改变,因而对测定无影响,可较好解决背 景吸收的问题。而且,实验表明采用差示分光光度法 测定尚可省略除叶绿素这一步骤,因而使测定方法 更加简便。

3.3 双氢杨梅树皮素与2%ZrOCl₂ • 8H₂O形成的

络合物在 95%乙醇中稳定,但在水中很不稳定,故本实验采用 95%乙醇作溶剂测定。

3.4 络合剂 2%ZrOCl₂ • 8H₂O 必须用甲醇配制,因 ZrOCl₂ • 8H₂O 在乙醇中溶解度较小。由于水对络合物的稳定性有影响,因此在溶液配制过程中应避免用水作溶剂。

参考文献

- [1] 全國中草药汇编编写组,全国中草药汇编(下册)[M],北京; 人民卫生出版社,1978.
- [2] 广西医药研究所,广西药用植物名录[M],南宁:广西民族出版社,1974.
- [3] 覃洁萍,许学健,李剑江.广西瑶族藤茶化学成分的研究[J], 天然产物研究与开发,1997,9(4):41-43.
- [4] 覃洁萍,许学健,董明娇.广西藤茶中黄酮类成分的提取工艺研究[J].中国现代应用药学杂志,2000,17(3):196-197.
- [5] 周天达,周雪仙.藤茶中双氢黄酮醇的分离、结构鉴定及药理活性[J].中国药学杂志,1996,31(8):458-461.
- [6] 钟正贤,覃洁萍,周桂芬,等.广西瑶族藤茶中双氢杨梅树皮索的药理研究[J].中国民族医药杂志,1998,7(3):42.
- [7] 覃洁萍,钟正贤,周桂芬,等. 双氢杨梅树皮素降血糖的实验研究[J]. 中国现代应用药学,2001,18(5):351-352.
- [8] 何桂霞,何 群,裴 刚,等,瑶族藤茶中总黄酮类成分的含量 测定[J]- 湖南中医药导报,1999,5(12);30-31.
- [9] 覃洁萍,莫可丰,何翠薇,等. 藤茶素胶囊中 2 种主要活性成分的 RP-HPLC 定量分析方法研究[J]. 药物分析杂志,2002,22 (1),30-32.

何首乌中二苯乙烯苷提取工艺优选及炮制对其含量的影响

戚爱棣

(天津中医学院 中药系,天津 300193)

摘 要:目的 优选何首乌中二苯乙烯苷的提取工艺,比较何首乌炮制前后二苯乙烯苷的含量。方法 采用正交试验法,通过 HPLC 测定提取液中二苯乙烯苷的含量。结果 何首乌中二苯乙烯苷的最佳提取工艺为:用 6.0 倍药材量的 50%乙醇加热回流 30 min,何首乌炮制前后二苯乙烯苷的含量相差 2~3 倍。结论 正交设计中的乙醇浓度因素影响显著,何首乌炮制前后二苯乙烯苷的含量差异显著。

关键词:何首乌;二苯乙烯苷;正交试验;炮制

中图分类号:R286.02

文献标识码:A

文章编号:0253-2670(2002)07-0609-03

Optimum for extract processing of stilbene glucoside from Polygonum multiflorum QI Ai-di

(Department of Chinese Materia Medica, Tianjin College of TCM, Tianjin 300193, China)

Key words: Polygonum multiflorum Thunb.; stilbene glucoside; orthogonal test; processing

何首乌为蓼科植物何首乌 Polygonum multiflorum Thunb. 的干燥块根。按其炮制方法不同又有生首乌与制首乌之分。生首乌味苦、涩、性平,具有润肠、解毒和截疟之功;制首乌味苦、甘、涩、性温、具有补肝肾、益精血、壮筋骨乌须发之效¹¹。现代

药理研究证明,何首乌所含的二苯乙烯苷类化合物 具有抗衰老、降低胆固醇、提高免疫功能、防治动脉 硬化及保肝等作用^[2]。本实验通过正交试验,确定了 何首乌中二苯乙烯苷提取的最佳工艺,并在此基础 上比较了炮制前后二苯乙烯苷的含量。

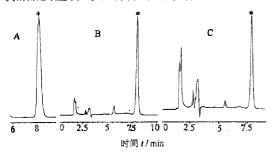
收稿日期:2001-10-31 基金项目:天津市自然科学基金重点课题(023803711)

1 仪器与试药

HP1100 高效液相色谱仪,1314-UV 可变波长 检测器,HP Rev. A. 0501 化学工作站。乙腈为色谱 纯,水为超纯水,甲醇、乙醇为分析纯,二苯乙烯苷对 照品(中国药品生物制品检定所,批号:0844-9802), 生何首乌药材及制何首乌购自不同地方。

2 色谱条件

色谱柱 SupelcosilTMLC₁₈柱(5 μ m, 4.6 mm×250 mm), 流动相为乙腈-水(18:82), 流速:1.0 mL/min, 测定波长:320 nm, 柱温:35 °C。二苯乙烯苷对照品及生首乌和制首乌的色谱图见图 1。



A-对照品 B-生首乌 C-制首乌 *-二苯乙烯苷 图 1 HPLC 图

3 正交试验设计

根据何首乌所含成分的理化性质以及文献^[3]与 预试验结果,其影响因素主要有醇浓度、加醇量、提 取时间等,故以 L₃(3⁴)进行设计,其因素水平见表 1,结果见表 2,进行统计学处理^[4],得方差分析表见 表 3。

表 1 试验因素水平表

水平	因 素			
	A 乙醇浓度(%)	B乙醇倍量	C加热时间(min)	
1	50	6.0	30	
2	75	8.0	60	
3	95	10.0	120	

表 2 正交试验方案和结果

试验号	A	В	С	制首乌中二苯乙烯苷 的含量(mg/g)
1	1	1	1	12. 12
2	1	2	2	11.97
3	1	3	3	11.61
4	2	1	2	11.38
5	2	2	3	11.16
6	2	3	1	11.43
7	3	1	3	10.49
8	3	2	1	10.84
9	3	3	2	10.23
K_1	35.70	33.99	34.39	
K_2	33.97	33.97	33.58	
K_3	31.56	33.27	33.26	
R	4.14	0.72	1.13	

表 3 方差分析表

方差来源	方差平方和	自由度	均方	F值	P
A	2. 88	2	1.44	96	<0.05
В	0.11	2	0.055	4	
C	0.23	2	0.115	8	
误差	0.03	2	0.015		

 $F_{0.05}(2,2) = 19.0$ $F_{0.01}(2,2) = 99.0$

可见各因素对提取效果影响程度依次为A>C>B。因素 A 有显著性差异,影响最大的是乙醇浓度,其次为提取时间,而乙醇用量在考察范围内影响较小。因此,各因素的最佳水平组合为 A₁B₁C₁。

验证试验:精密称取同一制首乌粉末(过 60 目 筛)2 g,根据最佳水平组合处理,结果表明二苯乙烯 苷的含量与表 2 中 1 号数据基本吻合。因此确定何首乌提取工艺为:将何首乌粉碎成粉末(过 60 目 筛),用 6.0 倍量的 50%乙醇加热回流 30 min。

4 含量测定

4.1 标准曲线的绘制:精密称取 3.6 mg 二苯乙烯 昔对照品,置于 10 mL 容量瓶中,加甲醇溶解并稀释至刻度,得对照品溶液。精密量取 0.1,0.2,0.5, 1.0,1.5,2.0 mL 分别置 5 mL 容量瓶中,加甲醇定容至刻度,摇匀,用 0.45 μ m 的微孔滤膜过滤,取 10 μ L 进样,记录色谱图。各浓度相应的峰面积经统计处理,求得回归方程为:Y=27 524.6X-116.6,r=0.999 8。进样量在 0.072~1.440 μ g 线性关系良好。

4.2 样品供试液的制备:精密称取不同来源的何首 乌粉末(过 60 目筛)各 2 g,置圆底烧瓶中,加入 50%乙醇 6.0 倍量,水浴加热回流 30 min,滤过,将 滤液减压蒸干,残留物用甲醇溶解,转移至 10 mL 容量瓶中,定容至刻度,摇勾静置,用 0.45 μm 的微 孔滤膜过滤,备用。

- 4.3 精密试试验:精密吸取对照品溶液 $10 \mu L$,连续进样 6χ ,峰面积 RSD 为 1.46%。
- 4.4 重现性试验:精密称取同一批样品 6 份,按样品供试液的制备方法平行操作,取 $10~\mu$ L 进样,记录色谱图,峰面积 RSD 为 1.38%。
- 4.5 稳定性试验:取对照品溶液,按不同浓度,每隔 30 min 进样 10 μ L,连续 4 h。结果 4 h 内峰面积积 分值基本稳定,峰面积 RSD 为 1.42%。
- 4.6 加样回收率试验:精密称取同一批等量何首乌 药材粉末 6份,分别加入对照品适量,按样品制备方 法 操作,进行色 谱分析,计算,平均回收率为 100.05%,RSD=1.01%。
- 4.7 样品含量测定 取样品供试液各 10 μL 进样,

测定二苯乙烯苷的含量,结果见表 4。

表 4 不同来源何首乌中二苯乙烯苷的含量测定(n=4)

来 源	品 名	二苯乙烯苷(mg/g)	RSD(%)
黑龙江省药材公司	生品	22. 66	2.12
	制品	8. 2 8	1.56
河北省药材公司	生品	13.14	2.34
	制品	4.04	2.45
山东省药材公司	生品	32.77	2.23
	制品	10.49	2.08
天津中医学院门诊部	生品	48.15	1.41
	制品	12.21	1.79

5 讨论

25

1>

浓

絅

目

烯 :何 Ħ

烯

稀 5,

定

10

r == : 系

了首

人

,将

mLJ微

,连

č样

录[

胴

积

乌

方

为

样,

5.1 何首乌炮制前后,二苯乙烯苷含量差异较大, 这可能与中药炮制的减毒增效有关。

5.2 不同来源的何首乌中二苯乙烯苷含量相差达 2~3 倍之多, 这说明市场上的药材质量良莠不齐, 因此何首乌的炮制方法需要进一步规范化,需要制 订统一的质量控制标准,以确保合理、安全的用药。 参考文献:

- [1] 苏 玮,郭 群.何首乌的现代药理研究概况[J].中草药, 1997,28(2):119.
- [2] 李玉芳,和玄华.何首乌现代研究进展[J].中成药,1997,19
- [3] 袁海龙,贺承山,肖小河,等. 高效毛细管电泳法测定何首乌中 二苯乙烯苷的含量[J].解放军药学学报,2000,16(3):151-
- [4] 贺石林,中医科研设计与统计方法[M],长沙:湖南科学技术 出版社,1989.

三七中黄酮成分的含量测定

崔秀明1,2,董婷霞2,黄文哲2,陈中坚1,詹华强2

(1. 云南省文山州三七研究所,云南 文山 663000; 2. 香港科技大学生物技术研究所 香港 九龙)

摘 要:目的 考察不同产地、不同规格、不同采收期三七中的黄酮含量的变化规律,为三七的质量评价提供依据。 方法 采用紫外分光光度法,在 249 nm 处测定槲皮素的量。结果 不同产地、不同采收期和不同规格的三七中黄 酮含量有明显差异。结论 产地、采收期和规格对三七黄酮含量具有重要影响。

关键词:三七;黄酮;产地;规格;采收期

中图分类号:R286.02

文献标识码:B

文章编号:0253-2670(2002)07-0611-02

Determination of flavonoids in Panax notoginseng

CUI Xiu-ming^{1,2}, DONG Ting-xia¹, Huang Wen-zhe², CHEN Zhong-jian², K. W. K. Tsim²

(1. Wenshan Institute of Sanqi Research, Wenshan 663000, China; 2. Institute of Biotechnology,

Hongkong University of Science and Technology, Hongkong, China)

Key words: Panax notoginseng (Burk.) F. H. Chen; flavonoids; yield regions; commercial grades; harvest time

三七 Panax notoginseng (Burk.) F. H. Chen 具有活血化瘀,消肿止痛的功效。目前多用于冠心 病、心绞痛等心脑血管系统疾病的防治。魏均娴等[1] 从三七的根和叶中均分离到了三七的黄酮成分,并 指出三七黄酮与皂苷合用,生理活性最强,分开使用 则证明黄酮能显著增加心肌冠脉流量[1]。关于皂苷 的化学和药理作用有较多报道,三七黄酮含量的测 定未见报道。为了更好地开发三七,对三七的质量进 行综合评价,本研究分析了三七不同采收时间和不 同产地的总黄酮含量。

1 材料和方法

1.1 仪器:BeckmanTM650型可见-紫外分光光度计

(美国),BRNASON™5200 超声仪器(美国)。

1.2 试剂:甲醇(分析纯,购自 Sigma 公司)。槲皮 素对照品(购自中国药品生物制品检定所)。

1.3 药材:不同采收期:3年生三七分别于3月至 10月采收,每月11日采收一次,每次采收10~30 株,取地下部混合样作测定用;不同产地:在三七采 收期,分别于云南文山、砚山、马关、广南、丘北、西 畴,广西靖西,广东南雄等地采收,所有样品均采收 30 株,清洗干燥后取地下部分混合备用;不同规格 的三七样品于云南文山同一块地、同一栽培条件的 三年生三七,每个规格 500 g,取其主根作黄酮测定。 1.4 测定方法:标准曲线的制备:精密称取 50 μg

收稿日期:2001-09-10 基金项目:云南省重点基础研究项目资助(1999C0009Z)